

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43) Date of publication of application: 06.10.1981

(51)Int.CI.

CO7D249/04 CO7D249/06

(21)Application number: 55-030779

(71)Applicant: AGENCY OF IND SCIENCE &

TECHNOL

(22)Date of filing:

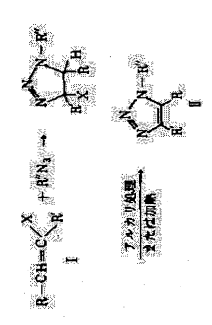
11.03.1980

(72)Inventor: HIRATANI KAZUHISA NAKAGAWA TSUTOMU

## (54) PREPARATION OF 1,2,3-TRIAZOLE DERIVATIVE

## (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a 1.2.3-triazole derivative which is an intermediate for a medicine, agricultural chemical, etc. in high yield, by reacting a halogenated vinyl compound as a raw material with an azide compound, and treating the reaction product with an alkali or under heating. CONSTITUTION: A halogenated vinyl compound expressed by formula I (R is H, alkyl or aryl; X is halogen; R' is carboxyl, a functional derivative thereof, alkylcarbonyl or arylcarbonyl) as a raw material is reacted with an azide compound expressed by the formula R"-N3 (R" is aryl or alkyl), and the reaction product is then treated with an alkali or by heat to afford a 1,2,3-triazole derivative of formula II. The treatment with an alkali is carried out by using triethylamine or sodium hydroxide at room temperature for 1W2hr. The heat treatment is carried out at 80W 100° C for 1W2hr.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

# (9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭56--127363

60 Int. Cl.3 C 07 D 249/04 249/06 識別記号

庁内整理番号 7431-4C 7431-4C

43公開 昭和56年(1981)10月6日

発明の数 1 審査請求 有

(全 3 頁)

ᡚ1,2,3-トリアゾール誘導体の製造方法

御特

昭55-30779

20出

昭55(1980) 3月11日

@発 明 者

平谷和久

茨城県筑波郡谷田部町松代 4 丁

目409-201

@発明者 仲川勤

茨城県新治郡桜村吾妻2丁目70

9---304

切出 願 人 工業技術院長

@指定代理人 工業技術院製品科学研究所長

1. 発明の名称

1,2,3-トリアゾール誘導体の製造方法

2. 特許請求の範囲

一般式

$$R - CH - C < X$$

(式中、Rは水素、アルキル基又はアリール基で あり、Xはハロゲン原子であり、Rはカルポキ シル基又はその官能性勝導体基あるいはアルギ ルカルボニル又はアリールカルポニル基である) で表わされるハロゲン化ビニル化合物と、一般式

$$R'' - N_3$$

(式中、R"はアルキル基又はアリール基である) て表わされるアジド化合物とを反応させた後、ア ルカリ処理又は加熱処理することを特徴とする一 般式

(式中、R, R, R, は前記と同じ) で表わされる1,2,3-トリアゾール誘導体の 製造方法。

### 3. 発明の詳細な説明

本発明は1,2,3-トリアゾール誘導体の新 **热な製造方法に関するものである。さらに詳しく** いうと、本発明は、一般式

(式中、Rは水素原子、アルキル基又はアリール 基であり、Rはカルボン酸基又はその官能性酵 導体基あるいはアルキルカルポニル基又はアリ ールカルポニル基であり、R"はアルキル基又は アリール基を示す)

で表わされる1,2,3ートリアゾール誘導体の 製造方法に関するものである。このような1,2 ,3-トリアゾール誘導体は、医薬、農薬などの 中間体として有用である。

前記したような1,2,3-トリアソール誘導

本発明は、このような従来法とは異なり、一般式

$$R - CH = C \left\langle \frac{X}{R'} \right\rangle \tag{II}$$

(式中、R及び見は前記と同じであり、Xはハロ グン原子である)

で表わされるハログン化ビニル化合物と、一般式 F.' ーNs (m)

(式中、R"は前記と同じである)

は、エステル基(一COOR 、 R" はメチル、エチル、プロピル、シクロヘキシルなどのアルキル基)、シアノ基(一CN)、アミド基(一CONH2)、メチルカルボニル、エチルカルボニルなどのアルキルカルボニル基、フェニルカルボニル、トリルカルボニルなどのアリールカルボニルでかける R" の具体例としては、メチル、エチル、プロピル、オクチル、ドデシル、シクロヘキシルなどのアルキル基、フェニル、ベンジル、β-フェニルエチルなどのアリール基が挙げられる。

本発明で用いる原料化合物(II)としては、Xとして臭素を含むものが好ましい。このような化合物は、アクリル酸又はその官能性誘導体を臭素化してその二重結合に臭案を付加させた後、脱臭化水業を行うことになり容易に得ることができる。

本発明の反応は、無溶媒又は反応裕媒の存在下で行われ、反応温度は10~100℃、好ましくは20~40℃である。反応溶媒としては反応物を 密解させ得るものであれば任意であり、ジメチル で表わされるアジドでも物とを反応させた後、ア ルカリ処理又は加熱処理することを特徴とする。 本発明の反応を化学式で示すと次の通りである。

$$R-CH=C < X + R'N_3 \rightarrow N N - R'$$

$$R \times R H$$

前記式(II)におけるRの具体例としては、メチル、エチル、プロピル、シクロヘキシルなどの銀状又は強状のアルキル基、フェニル、ペンジル、トリルなどのアリール書が挙げられる。また、式(II)で示したハロゲン原子Xの具体例としては、塩素や臭素を挙げることができ、また置換基形は、カルボン酸基(一COOH)又はそれから常法により誘導されるカルボン酸の官能性誘導体基、あるいはアルキルカルボニル基又はアリールカルボニル基であり、この場合の官能性誘導体基の具体例として

ホルムアミド、シメチルスルホキンド、シオキサン などが好適であり、殊化シメチルホルムアミドが好ましい。

反応生成物は、アルカリ処理又は加熱処理する。
このアルカリ処理又は加熱処理は、反応生成部である1,2,3ートリアゾン誘導体から脱ハロダン化水素を行わせ、目的とするドリアゾール誘導体を得るととを目的として行うもので、この場合、アルカリ処理は、アルカリとしては、トリエチルアミン、ビリジンジメチルアニリンなどの有機アミン、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機アルカリを用いて室温で1~2時間行う。加熱処理は、反応生成物を、80~100℃において、1~2時間加熱するととによって実施される。

次に本筅明を実施例によりさらに詳細に説明する。

### 突施例1

α - 臭化メチルアクリル酸エステル 2.0 をとべ ンジルアジド 1.3 を 無溶 棋で 混炭 2.0 じで 3 週

収率88%)得られた。

寧施例4

実施例 3 において、反応容謀としてジメチルホルムアミド 3 配を加え室温で 1 2 日間放置したのちトリエチルアミン処理すると、実施例 3 の生成物が 1.3 9 (収率 6 5 9) 得られた。

56-127363(3)

实施例5

実施例1と同様にしてα-臭化ビニルメチルケトン1.8 まとペンジルアジド1.3 まを窓温で3週間放産したのちトリエテルアミン処理すると生成物1-ペンジル-4-メチルカルポニル1,2,3-トリアソールが0.8 ま (収率40 ま)得られた。

実施例6

実施例1と同様にしてα-臭化アクリルアミド
1.0 まとペンシルアシド 1.0 まを室温で 4日間放 値接トリエチルアミン処理すると1-ペンジルー 4-アミノカルボニル-1,2,3-トリアゾー ルが1.0 よ(収率69 ま)待られた。

### 実施例2

実施例1と同様にしてα-臭化エチルアクリル 酸エステル1.0 gとβ-フェニルエチルアジト 0.7 gを4日間室温で反応させてトリエチルアミンで処理した後、生成物1-フェニルエチルー4 -エトキシカルポニルが1,2,3-トリアソール0.9 g(収率75 g)得られた。

### 実施例3

実施例1と同様にしてα-臭化アクリル酸1.5 タとペンジルアジド1.3 タを室温4日間放置して トリエチレン処理すると1-ペンジル-4-カル ポキシル-1,2,3-トリアゾールが1.8 タ (

## 奥施例 7

実施例1と同様にしてα-臭化エチルアクリル 製エステル1.0 fと n ーオクチルアジド 0.8 fを 室温6日間放置後トリエチルアミン 0.6 fで処理 すると、1-n-オクチルー4ーメトキンカルボ ニル-1,2,3-トリアゾールが 0.8 7 f(収 率679)得られた。

指定代理人 工業技術院製品科学研究所長 川 上 違 也